Partial Translation of Japanese Laid-Open Patent Publication No. 10-245402

Date of Laid-Open: September 14, 1998

Application No. 9-65373

Filing date: March 4, 1997

Applicant: Zaidanhojin Noguchi Kenkyusho

Inventors: Katsuji Haneda et al.

Title of the Invention:

A novel sugar chain-alkylglycoside derivative and a method for producing the same

Claims:

1. An alkylglycoside derivative having an asparagine type sugar chain.

2. A novel alkylglycoside derivative having an asparagine type sugar chain represented by the following formula (1):

in which R¹ represents a n-alkyl group, and R² represents a complex-type sugar chain, a high mannose type sugar chain, or a hybrid type sugar chain.

3. The compound of claim 2, wherein in the formula (1), R^1 is a n-alkyl group having C_5 to C_{12} , and the sugar chain represented by R^2 is a hybrid type sugar chain of (NeuAc-Gal-GlcNAc)₂-(Man)₃-(GlcNAc) or (Gal-GlcNAc)₂-(Man)₃-(GlcNAc), or a high mannose type sugar chain of (Man)₅-(GlcNAc), in which NeuAc represents N-acetylneuraminic acid, Gal represents D-galactose,

1

GlcNAc represents N- acetyl-D-glucosamine, and Man represents D-mannose.

- 4. The compound of claim 2, wherein in the formula (1), R^1 is a n-octyl group (C_8), and the sugar chain represented by R^2 is a hybrid type sugar chain of (NeuAc-Gal-GlcNAc)₂-(Man)₃-(GlcNAc) or (Gal-GlcNAc)₂-(Man)₃-(GlcNAc).
- 5. A method for producing a novel sugar chain-alkylglycoside derivative represented by the formula (1) comprising transferring a glycoconjugate to an alkylglycoside represented by the following formula (2):

in which R¹ represents the same meaning as the formula (1), in the presence of endoglycosidase.

6. The method of claim 5, wherein the endogly cosidase is endo- β -N-acetylglucosaminidase (EC 3.2.1.96).

(19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

特開平10-245402

(43)公開日 平成10年(1998) 9月14日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FI

C 0 8 B 37/00 C12P 19/44

C 0 8 B 37/00 C12P 19/44

G

審査請求 未請求 請求項の数6 FD (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平9-65373

(71)出願人 000173924

財団法人野口研究所

東京都板橋区加賀1-8-1

(22)出願日

平成9年(1997)3月4日

(72)発明者 羽田勝二

東京都板橋区中台 3-27-I-1311

(72)発明者 山本憲二

滋賀県大津市仰木の里東6-9-3

(72)発明者 熊谷英彦

滋賀県大津市日吉台3-32-2

(54) 【発明の名称】 新規糖鎖-アルキルグリコシド誘導体およびその製造法

(57)【要約】

【目的】 ノニオン系界面活性剤であるアルキルグリコ シドにアスパラギン結合型糖鎖を付けた新規なアルキル グリコシド誘導体を提供する。

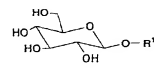
【構成】 1) 下記式(化1) で示されるアスパラギン 結合型糖鉱を有する新規アルキルグリコシド誘導体

【记1】

(式中、R1はC5乃至C12からなるnーアルキル基を 示す。R² は複合型糖鎖、高マンノース型糖鎖あるいは 混成型糖鎖を示す。)

2) エンドガリコシダーゼの存在下、複合糖質の糖鎖を 下記式(化2)で示されるアルキルグリコシド誘導体に 転移させることにより (化1) に示す精鎖を有する新規 アルキルプリコシト誘導体を製造する方法。

【化2】



[式中、R1は(化1)と同じ内容を示す。]

【効果】 アルキルグリコシド系の界面活性剤に複合糖 質の糖鎖を付与することにより新しいタイプの界面活性 剤を提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】アスパラギン結合型糖類を有するアルキルクリコシ上誘導体

【請求項2】下記式 (化1) で示されるアスパラギン結 合型糖鎖を有する新規アルキックリコシド誘導体

【化1】

$$R^2$$
HO
OH
 $O = R^1$

(式中、 \mathbb{R}^1 はn-アルキル基を示す。 \mathbb{R}^2 は複合型糖鎖、高マンノース型糖鎖あるいは混成型糖鎖を示す。)

【請求項3】 (化1) の化台物の R^1 が C_5 乃至 C_{12} からなるn-rルキル基、 R^2 で示される糖鎖が、(Neu A c-Gal-GlcNAc) $_2-$ (Man) $_3-$ (GlcNAc) $_2-$ (Man) $_3-$ (GlcNAc)からなる複合型糖鎖、あるいは(Man) $_6-$ (GlcNAc)からなる複合型糖鎖、あるいは(Man) $_6-$ (GlcNAc)からなる高マンノース型糖鎖である請求項2に記載の化合物。但し、Neu A ctN-rセチルノイラミン酸、GaltD-カラクトース、<math>GlcNActN-rセチルノイラミン酸、GaltD-カラクトース、<math>GlcNActN-rセチルーDークルコサミン、MantD-rンノースを示す。

【請求項4】 (化1) の化合物の R^1 がn-オクチル基 (C_8) 、 R^2 で示される糖鎖が、(NeuAc-Gal-GlcNAc) $_2-$ (Man) $_3-$ (GlcNAc) あるいは(Gal-GlcNAc) $_2-$ (Man) $_3-$ (GlcNAc) からなる複合型糖鎖である、請求項2に記載の化合物。

【請求項5】エンドグリコシターゼの存在下、複合糖質の糖鎖を下記式(化2)で示されるアルキルグリコシド誘導体

【化2】

〔式中、 R^1 は(化1)と同じ内容を示す。〕に転移させることにより(化1)に手される新規糖鎖=アルキルクリコシド誘導体を製造する方法。

【請求項6】エンドグリコシターゼがエンド $-\beta$ -N-アセチルグルコサミニダーセ(EC3、2、1、96)である請求項5に記載れ方法。

【発明の評解な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は「新規糖鎖=アルキルプリコシト誘導体、およびモの製造法に関する。本発明は新しい界面活性剤等として応用される。

[0002]

【従来の技術】糖質および複合糖質は生物の細胞、化液等に糖々ンパク質あるいは糖脂質等の形で存在し、細胞の基質認識や細胞=細胞間の認識等に関わっている。糖タンパク質では糖鎖が通常アスパラキン結合型糖鈉として、Nーアセチルクルコサミン(GicNAc)を介してアスパラキ。(Asn)に結合するが、あるいはムチン型糖鈉としてNーアセチルカラクトサミン(GalNAc)を介してセリンあるいはトレオニン(Ser,Thr)に結合している。

【0003】糖脂質は動物組織ではセラミドと呼ばれる 脂質部分に糖鎖がグルコース(Glc)を介して結合し たスフィンゴ糖脂質として存在する。

【0004】アスパラギン結合糖鎖は(NeuAc-Gal-GlcNAc) 2-(Man) 3-(GlcNAc) 2-(Man) 3-(GlcNAc) 2 があるいは(Gal-GlcNAc) 2-(Man) 3-(GlcNAc) 2 といった複合型糖鎖あるいは(Man) 3-(GlcNAc) 2 といった高マンノース型糖鎖として存在する。ここで、NeuAcdN-アセチルノイラミン酸、<math>GaldD-ガラクト-ス、GlcNAcdN-アセチル-D-グルコサミン、<math>MandD-マンノースを示す。

【0005】一方、アルキルグリコシド誘導体は疎水性のアルキル部分と親水性の糖を合わせ持つことからノニオン界面活性剤として利用されている。

【0006】それらの糖部分は通常1~2個であり、アスパラキン結合型糖鎖のような数種類の異なる糖が糖鎖として付いたようなものはない。

【0007】複雑な糖鎖をもつアルキルグリコシド誘導体を化学的に合成することは極めて困難であるか、糖鎖の加水分解酵素であるエンドグリコシダーゼの中には糖タンパク質のアスパラギン結合型糖鎖ブロックを転移させる活性を有するものがある。

【0008】エンドグリコンダーセを用いた糖鎖転移反 応としては、K. タケカワ (K. Takegawa) ら「ジャー ナル オブ バイオロジカル ケミストリー (T. Biol. (hem.) 第270卷、第3094~3099頁 (19 95: 〕 かアルスロバクタープロトホルミエ (Arthroba (ter protophormiae) 由央のエントー3-N-アセチル グルコサミニダーゼ (エントーA) による糖質への糖鎖 転移反応を、また、K、ヤマモト (K. Yamamotii) ら [パイナケミカルーパイオフィジカルーリサーチーコミ ュニケーション (Brochem, Biophys, Res. Commun.) . 第203巻、第244~252頁(1994) 7 はムコ ール ピエマリア (Mucor biemalis) 由来のエンドーM による精質・心糖鉛軽移反応を報告した。また「K」・。 アタ (E Haneda) ら〔カーボハイドレート リサーチ Harborydr. Fes. 第292卷、第61~70頁 (1996)] はGlcNAc機器を有する合成基質へ の糖類転移反応を報告した。

【0009】また羽田を[特願率8-223105号]

はG1cNAcのみならず ?ルコーフ (G1c) が糖鎖受容体になることを示した。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】アルキルグリコシドに シアロ複合型等のアフバラキン結合型糖額の結合した糖 第一アルキルクリコ、下を合成すれば観水性の増した、 また逆来のイニオン界面活性剤には無かった糖類の特性 を生かした新たな界面活性剤になることが期待できる。

[0011]

【課題を解決するための手段】アルキルグリコシドを受容体にしてエントグリコシダーセによる糖鎖転移反応を用いる酵素法により、その糖残基に糖鎖を転移させて新しいアスパラキン結合型糖鎖を有するアルキルグリコシド誘導体を合成することが考えられる。即ち、本発明の目的はこのような方法により合成された(化1)に示す糖鎖を有するアルキルグリコンド誘導体を提供するものである。

【化1】 (式中 \mathbb{R}^1 は \mathbb{R}^2 に複合型糖鎖、高マンノース型糖鎖あるいは混成型糖鎖を示す。)

R-GlcNAc-GlcNAc-Asn-(ペプチドまたはタンパク質) (

式1)

(式中Rは複合糖鎖を示す)のアスパラキン(Asn)結合型糖鎖のアセチルキトビオース部分(GlcNAcーGlcNAc)の間を加水分解するが、この時に糖鎖受容体である(化2)に示すアルキルグリコシド誘導体を存在させると、受容体に糖鎖(R-GlcNAc)部分が転移し、(化1)に示す目的物質が合成される。

【0015】糖鎖供与体としては複合型糖鎖、高マンノース型糖鎖あるいは混成型糖鎖を持つ糖質を用いることにより各々に対応する糖鎖を持った(化1)に示す目的物質を得ることが出来る。

【0016】本発明に用いる糖銷供与体としては、シアル酸を含有する複合型糖鎖は、例えばヒトトランスフェリンや牛フェツインあるいは卵黄等からプロナーゼ等のプロデアーセ処理とセファデックスGー25によるゲルる途を繰り返して調製される。1.アッターセ処理等によりシアル酸を外せばアンアロ複合型糖類が調製される。高マンプース型糖類は例えば卵白アルコミン等から間様に処理した後にDowex50イサン交換樹脂により精製して調製される。酵素的あるいは化学的に修飾された糖類、あるいは化学合成された糖類も用いることができる。卵黄をそいは卵白はこれら糖類の安価な工業的供給流できる。

【0017】本を明の反応は、基質の供銀件与体、精鎖 受容はおより酵素のエントが、コンターでを後重溶液中 で混合することにより行われる。機能件与体の機度を1 0mM以上、関ましては15~75mM、糖鎖受容体の 機度を2、5mM以上、望ましては7、5~20mMに なるようにしまる。酵素量は500U モル(供与体) [0012]

【毎期の実施と生態】本発明を概説すれば、本発明は、 (他2) に示すアルキルタリコシ上誘導体への酵素エンドプリコシターセによる糖鉛の転移反応による(他1) に示すアスパーキン結合型精鎖を有するアルキルプリコシド誘導体の合成である。

【化2】 [式中、 R^1 は ($\ell \ell \ell \ell \ell$) と同じn-rルキル基を示す。]

【0.0.1.3】糖鎖受容体となる式(0.0.1.3】糖鎖受容体となる式(0.0.1.3】糖類受容体となる式(0.0.1.3)に示すアルキルグリコシト誘導体は糖と0.0.1.3 糖は0.0.1.3 糖は0.0.1.3 糖は0.0.1.3 糖は0.0.1.3 糖は0.0.1.3 糖は0.0.1.3 を 0.0.1.3 を 0.0.1.3

【0.0.1.4】本 を明に用いるエントグリコシダーセとしては、エンドー β -N-アセチルグルコサミニダーゼ(EC3.2.1.96)であり、例えば、ムコールヒエマリス(Mucor hiemalis) 由来のエンドーMやアルスロバクター プロトホルミエ(Arthrobacter protophormie) 由来のエンドーA等が用いられる。該酵素は下記式(式1):

以下、望ましくは80~400U, モル (供与体) 程度に制限し、例えば、エンドーMの場合、2~10mU/m1程度の量で用いる。緩衝被としては、pH5~8程度、濃度5~200mM、望ましくは10~100mMの適当な緩衝液が用いられる。エンドーMの場合、通常pH5.5~6.5、濃度20~100mMの酢酸あるいはリン酸緩衝液中で反応が行われる。

【0018】反応温度は通常、室温 ~ 50 $^{\circ}$ 程度、好ましては $30\sim 40$ $^{\circ}$ で行われ、反応時間は $1\sim 24$ 時間である。例えば、エンドーM酵素の場合、通常、37 $^{\circ}$ で $3\sim 18$ 時間程度反応が行われる。

【0019】酵素反応被中の反応生成物の分析は通常、薄層クロマトグラフィーを用い、展開後オルシノールー硫酸試薬による発色アポットとして種田され。フキャナーで読取り数値化される。また高速被体プロマトグラフィー(HPLC)により行われ、例えば、C₁₈の逆相系(ODS)カラムを用い、0、05%のトリフルオロ酢酸(TFA)を含むカーアセトニトリル系溶媒で展開し、214ヵmの紫外末端吸収により輸出される。

【0020】生成した糖類ーアルキルクリコミト誘導体は公知の手段に従って反応終了被から容易に分離精製することが出来る。例えば、シリカケルカラムクロマトグラフィー、薄層プロマトクラフィー、海層プロマトクラフィー、再進被体クロマトグラフィー(HPLC)等により反応終了被から反応生成物の特額ーアルキルグリコンド誘導体を分離し、更に濃縮、減結乾燥等を行えばよい。

[0021]

【実施例】以下に実施例をおげてお発門を更に具体的に

説明するが、素発明はこれらに限定されるものではない。 い。

[0022]

【尾遍例1】

nーアルキルーガーDークルコピラノシド、の糖鎮転移 反応

(1) 糖鎖受容件: (他2) に示す炭素数5~8、1 0、12のアルキル鎖のn-アルキルー $\beta-$ Dーグルコ ビラフンド(市販品) を用いた。

【0023】(2) 糖鎖供与体の調製:ヒトトランスフ ェリン(生化学工業)をプロナーゼ処理、セファデック スG-25ケルろ過を繰り返してAsn残基のみを有す るシアロ糖ペプチド [TF-SGP, (NeuAc-G al-GlcNAci2- (Man)3- (GlcNA c) n-Asn (分子量2338) 〕を調製した。 【0024】(3)糖鎖転移反応:シアロ糖ペプチド (TF-SGP) 500nmol (終濃度25mM) と炭素数5~8、10および12からなるn…アルキル -- B-D-グルコピラノシド 250 nmol (同1 2. 5 mM) を100 mMリン酸緩衝液 (p H 6. 0) 12 µ 1 に溶解し、エンドーM 80 µ Uを含む酵素溶 液 8 µ 1 を加え、3 7 ℃で 1 2 時間反応させた。 1 0 0 ℃、3分間加熱処理して反応停止後、反応液を丁LC (シリカゲル) プレートにスポットし、クロロホルムご メタノール、0. 2%CaCl2(16:16:5, v /~v) 溶液中で展開した。展開後、オルシノールー硫酸 試薬を用いた検出法により分析した。その結果、糖鎖供 与体からC5~C12のn-アルキル-β-D-グルコピ ラフミドへの糖鎖の転移反応の主生成物であるジシアロ 複合型2本鎖糖鎖の転移生成物のスポッツトが検出さ れ、他にシアル酸の1つ外れたモノシアロ複合型糖鎖お よびシアル酸の2つ外れたアシアロ複合型糖鎖の転移生 成物に相当するスポットが検出された。主生成物である。 ジシアロ複合型2本鉛糖鎖の各n-アルキルグリコシド への転移生成物のTLCにおけるR子値は各々、nーパ 、チャーター的= がらコピティシ 5 /0/2 (Ca) (5場合の) 022、カーパキンル 3-D *ゲルコピラノシド (C 6) の場合0、030、nーパブチルーβーDークルコ ピラファド (C7) の場合O、O41、n-オクチルー β-D "ルコピラノシド (Cg) の場合0、052、 カーデンパーカーD・アルコピラノシト (Cin) の場合 O. O.7.O. カードデシルーネーDーグルコピデノンド (Continuado、OSIであった。また、発色アポッ 上をフキャナーで読み込み、転移住成物量の指標として のモル発色変を比較すると、モーペンチルーは一Dード ルコピライント(05: への耕御転移生風物で強度を1: (C_{10}) , 5.2 (C_{10}) , 1.8 (C_{12}) (C_{30})

【0025】

【其施例2】

nーオケチルーβーDーグルコピラ /シドへのシアロ復 合型2 は鎖糖鎖の転移生成物:糖鎮性与体として実施例 1と同様に調製したシアロ標ペプチド(TF-SGP) を用い、受客体としてカーオクチルー3-Dープルコピ ラフミド (Cs) を用いて、実施例1と同じ収応放組 織。同じ手順で12時間反応させた。3分間の知熱処理 後、蒸留水380μ1を加え、メンプランフィルター適 過した後に逆相カラムを用いるHPLC [コスモンル5] C-18ARカラム(φ4.6x150mm), 0.0 5%TFA/10~50% (40分) アセトニトリル水溶 液、0.8ml/分]で214nmの紫外吸収により分 析した。その結果、保持時間25、2分に新しいピーク か検出された。この容田区分を凍結乾燥後TLC(シリ カゲル)にスポットしてクロロホルム・メタノール。 O. 2%CaCl₂(4:4:1、v/v)で展開し、 オルシノール - 硫酸試薬による糖検出を行うと、実施例 1 で認めたと同じジシアロ2 本鎖複合型糖鎖の転移生成 物と推定されるR子値のところに発色スポットを認め た。

【0026】先のHPLCの保持時間25. 2分のピー ク溶出区分を分取し凍結乾燥後、TOF-MS分析を行 うと、m./z [M+2K] +2386. 5、 [M+K] + 2050.8、[M+Na] *1736.8にイオンピ ークが認められ各々、ジシアロ複合型2本鎖糖鎖、モノ シアロ複合型2本鎖糖鎖およびアシアロ複合型2本鎖糖 鎖のnーオクチルーβーDーグルコピラノシドへの転移 生成物から想定される質量数に一致した。またシアリダ ーゼ処理をして未端シアル酸を外した後に質量分析を行 うとm / 2 [M+Na] +1740. 3にアシアロ複合 型2本鎖糖鎖のnーオクチルーβーDーグルコピラノシ 下への転移付加体に相当する単一のピークが検出され た。これらの結果から、反応生成物はジシアロ複合型2 本鎖糖鎖がnーーオクチルーβーDーグリコピラノシド に転移付加した化合物(分子量2295.2)であると 同定された。

[0007]

【尾艇包3】

エトリル水溶液、0.8m1 / 6] で214n mの紫外 吸収により分析した。その結果、保持時間25.3分に 新しいピーツが検出された。この溶出区分を凍結乾燥後 TLC (シリカゲル) にスポットしてクロロホルム / マタノール 0.2% CaCl2 (4:4:1、v v) で展開し、オルシノールー硫酸試薬による糖検出を行う 2、実施例1で認めたと同じアンアロ2本鎖複合型糖鎖の転移生成物と推定されるR f 値のところに発色スポットを認めた。

【0028】先のHPLCの保持時間25.3分のピーク溶出区分を分取し凍結乾燥後、TOF-MS分析を行うと、m z [M+Na] +1736.7、[M+K] +

1752.7にイオンピークが認められ、 $n-オクチル-\beta-D-グルコピラノシドへのアシアロ2本鎖複合型糖鎖の転移生成物の分子量(1712.7)から想定される質量数に一致した。$

[0029]

【発明の効果】アルキルグリコシト誘導体にエンドグリコシダーゼの作用により複合糖タンパク質に存在するような糖鎖を転移付加させて合成した糖鎖を有するアルキルグリコシド誘導体は、親水性の増加や親和性といった従来のノニオン界面活性剤にはなかった新たな性質を付与した界面活性剤を提供する。